IC14 Rec CT/PTO 03 MAY 2005



BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ - CERTIFICAT D'ADDITION

COPIE OFFICIELLE

Le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle certifie que le document ci-annexé est la copie certifiée conforme d'une demande de titre de propriété industrielle déposée à l'Institut.

Fait à Paris, le 1 4 FEV. 2005

Pour le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle Le Chef du Département des brevets

Martine PLANCHE

INSTITUT
NATIONAL DE
LA PROPRIETE
INDUSTRIELLE

SIEGE
26 bis, rue de Saint-Petersbourg
75800 PARIS cedex 08
Téléphone : 33 (0)1 53 04 53 04
Télécopie : 33 (0)1 53 04 45 23
www.inpl.fr



26 bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08 Téléphone : 01 53 04 53 04 Télécopie : 01 42 94 86 54

CERTIFICAT JUTILITÉ



Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE 1/2

			Cet imprimé est à remp	plir lisiblement à l'encre noire	DB 540 W /260899
REMISSIES PAIS V 2002				SE DU DEMANDEUR OU DU MANE	
DATE 75 INPI PARIS			À QUI LA COR	RESPONDANCE DOIT ÊTRE ADRE	:SSÉE
LIEU / C (141 / 1	0213802		LES LABORATO	IRES SERVIER	•
N° D'ENREGISTREMENT			Direction Brevets	-	
NATIONAL ATTRIBUÉ PAR	R L'INPI O E SIGN	0000	12, place de La Dé 92415 COURBEV		
DATE DE DÉPÔT ATTRIBL	DE NOY.	ZUUZ	FRANCE	OIE Cedex	
PAR L'INPI					
Vos références (facultatif) 29049	·		•		*
Confirmation d'	un dépôt par télécopie [N° attribué par l'I	INPI à la télécopie		
2 NATURE DE	LA DEMANDE	Cochez l'une des	4 cases suivantes		
Demande de	brevet	×			
Demande de	certificat d'utilité				
Demande div	isionnaire		•		
	Demande de brevet initiale	N°		Date	
ou dem	ande de certificat d'utilité initiale	N°		Date / / /	
8	n d'une demande de				
	en <i>Demande de brevet initiale</i> INVENTION (200 caractères ou	N°		Date/	
ZI DÉCLARATI	ON DE PRIORITÉ	Pays ou organisation			
_	E DU BÉNÉFICE DE	Date		N₀	
	DÉPÔT D'UNE	Pays ou organisation	on / !	N°	
				IV	
DEMANDE A	ANTÉRIEURE FRANÇAISE	Pays ou organisation		No	
*		1		z la case et utilisez l'imprimé d	«Suite»
5 DEMANDE				ochez la case et utilisez l'impri	me «surce»
· Nom ou dend	omination sociale	LES LABORATO	NRES SERVIER		
Prénoms	•				•
Forme juridique					
N° SIREN					
Code APE-NAF		1 1			
Adresse	Rue	12, place de La Dé	éfense		
	Code postal et ville	92415 COL	URBEVOIE Cedex		
Pays		FRANCE			
Nationalité		FRANCAISE			
	one (facultatif)	01.55.72.60.00			
	pie (facultatif)	01.55.72.72.13			
Adresse élec	tronique (facultatif)				





REQUÊTE EN DÉLIVRANCE 2/2

Réservé à l'INPI				
REMISE SING V 2002]			
75 INPI PARIS				
0213802	·			
N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL ATTRIBUÉ PAR L'INPI			DB 540 W /260899	
Vos références pour ce dossier : (facultatif)	29049			
6 MANDATAIRE				
Nom	RIVIERE			
Prénom	François			
Cabinet ou Société	LES LABORATOIRES S	ERVIER		
N °de pouvoir permanent et/ou de lien contractuel				
Adresse Rue	12, place de La Défense	•		
Code postal et ville	92415 COURBEV	OIE Cedex		
N° de téléphone (facultatif)	01.55.72.60.00			
N° de télécopie (facultatif)	01.55.72.72.13			
Adresse électronique (facultatif)				
7 INVENTEUR (S)				
Les inventeurs sont les demandeurs	Oui Non Dans ce cas fo	urnir une désign	ation d'inventeur(s) séparée	
8 RAPPORT DE RECHERCHE	Uniquement pour une de	emande de breve	et (y compris division et transformation)	
Établissement immédia ou établissement différ	1 🖵			
Paiement échelonné de la redevance	Palement en trois verse	ments, uniquem	ent pour les personnes physiques	
9 RÉDUCTION DU TAUX	Uniquement pour les pe	rsonnes physiqu	es	
DES REDEVANCES	Requise pour la premiè	Requise pour la première fois pour cette invention (joindre un avis de non-imposition)		
·	Requise antérieurement à ce dépôt (joindre une copie de la décision d'admission pour cette invention ou indiquer sa référence):			
Si vous avez utilisé l'imprimé «Suite», indiquez le nombre de pages jointes				
10 SIGNATURE DU DEMANDEUR	. //		VISA DE LA PRÉFECTURE OU DE L'INPI	
OU DU MANDATAIRE				
(Nom et qualité du signataire)			Sancore ac	
François RIVIERE, Ingénieur Brevets	·		(V)	

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.

L'invention concerne de nouveaux dérivés d'imidazopyridine, leur procédé de préparation ainsi que les compositions pharmaceutiques qui les contiennent.

Du point de vue structural, de très nombreux exemples de dérivés d'imidazopyridine sont connus dans la littérature particulièrement pour leurs qualités thérapeutiques. A titre d'exemple, certains dérivés sont utilisés dans le traitement des troubles du système nerveux central (WO 0153263), des infections virales (WO 0100611), des allergies (EP 144101) ou des cancers (WO 0244156).

5

10

15

25

La protéine kinase activée par l'AMP (AMPK) est une protéine kinase impliquée dans la réponse cellulaire du stress énergétique. Cette protéine est activée par une augmentation des concentrations intra-cellulaire d'AMP consécutive à une diminution de la concentration d'ATP, lors d'un exercice physique par exemple.

L'AMPK phosphoryle et modifie l'activité d'enzymes-clé du métabolisme glucidolipidique. En effet, l'AMPK joue un rôle important dans la lipogénèse puisqu'elle inhibe la synthèse des acides gras et du cholestérol par inactivation de l'acétyl CoA Carboxylase et de l'HMGCoréductase. L'AMPK diminue l'expression de la Fatty Acid Synthase (FAS) qui contrôle la synthèse des triglycérides.

Par ailleurs, l'AMPK diminue également l'expression d'un des enzymes clés de la néoglucogénèse (PEPCK) ce qui se traduit par une inhibition de la production hépatique de glucose.

Enfin, l'AMPK augmente l'utilisation du glucose en facilitant le transport du glucose dans le muscle.

Toutes ces propriétés concourent à faire de l'AMPK une cible de choix dans le traitement du diabète et des désordres métaboliques qui lui sont associés et confère donc à la recherche d'activateurs pharmacologiques de l'AMPK un intérêt essentiel dans le traitement de ces pathologies [voir Winder WW and Hardie DG: AMP-activated protein kinase, a metabolic master switch: possible roles in type 2 diabetes; Am. J. Physiol., 40: E1-E10, (1999) et references citées].

La demanderesse a présentement découvert de nouveaux dérivés d'imidazopyridine de structure originale cycloalkylimidazopyridine leur conférant des propriétés d'activateur d'AMPK et plus précisément des propriétés antidiabétiques et antihyperlipidémiantes.

Plus particulièrement, la présente invention concerne les composés de formule (I) :

dans laquelle:

10

- R¹ représente un atome d'hydrogène, d'halogène, un groupement alkyle, polyhalogénoalkyle, cyano, nitro, hydroxycarbonyle, alkoxycarbonyle, aminocarbonyle, alkylaminocarbonyle, ou dialkylaminocarbonyle,
 - R² représente un atome d'hydrogène, un groupement alkyle, aryle éventuellement substitué, hétéroaryle éventuellement substitué ou un groupement R²⁰-C(X)- avec :
 - > R²⁰ représentant un groupement alkyle, alkoxy, amino, alkylamino, dialkylamino, aryle éventuellement substitué ou hétéroaryle éventuellement substitué,
 - > X représentant un atome d'oxygène, de soufre, ou un groupement NR²¹ où R²¹ représente un atome d'hydrogène ou un groupement alkyle,
 - R³ représente un atome d'hydrogène, ou un groupement alkyle,
- n représente un entier compris inclusivement entre 1 et 6,

• la représentation
$$R^{\frac{1}{2}}$$
 Signifie : $R^{\frac{1}{2}}$, $R^{\frac{1}{2}}$, $R^{\frac{1}{2}}$, $R^{\frac{1}{2}}$ ou $R^{\frac{1}{2}}$

leurs énantiomères, diastéréoisomères, ainsi que leurs sels d'addition à un acide ou à une base pharmaceutiquement acceptable,

étant entendu que:

le terme "alkyle" désigne une chaîne hydrocarbonée, linéaire ou ramifiée, contenant de 1
à 6 atomes de carbone,

- le terme "alkoxy" désigne un groupement alkyle-oxy dont la chaîne alkyle, linéaire ou ramifiée, contient de 1 à 6 atomes de carbone,
- le terme "aryle" désigne un groupement phényle ou biphényle,

5

10

15

20

25

- le terme "polyhalogénoalkyle" désigne une chaîne carbonée, linéaire ou ramifiée, contenant de 1 à 3 atomes de carbone et de 1 à 7 atomes d'halogène,
- le terme "hétéroaryle" désigne un groupement de 5 à 11 chaînons, monocyclique ou bicyclique, dans lequel au moins un des cycles est aromatique, comportant dans le monocycle ou dans le bicycle 2 ou 3 hétéroatomes, choisis parmi l'azote, l'oxygène et le soufre, et
- le terme "éventuellement substitué" associé aux expressions aryle et hétéroaryle signifie que les groupements concernés sont substitués par un ou deux substituants, identiques ou différents, choisis parmi les atomes d'halogène et les groupements alkyle, alkoxy, polyhalogénoalkyle, hydroxy, cyano, nitro, amino (éventuellement substitué par un ou deux groupements alkyle) et -C(O)R_d avec R_d représentant un groupement choisi parmi hydroxy, alkoxy et amino, étant entendu que le groupement hétéroaryle peut être en plus substitué par un groupement oxo sur la partie non-aromatique de l'hétéroaryle.

Parmi les acides pharmaceutiquement acceptables, on peut citer à titre non limitatif, les acides chlorhydrique, bromhydrique, sulfurique, phosphonique, acétique, trifluoroacétique, lactique, pyruvique, malonique, succinique, glutarique, fumarique, tartrique, maléïque, citrique, ascorbique, méthane sulfonique, camphorique, etc...

Parmi les bases pharmaceutiquement acceptables, on peut citer à titre non limitatif, l'hydroxyde de sodium, l'hydroxyde de potassium, la triéthylamine, etc...

La représentation préférée de
$$R^{\frac{1}{3}}$$
 est $R^{\frac{1}{3}}$

Un aspect avantageux de l'invention concerne les composés pour lesquels R¹ représente un atome d'hydrogène.

Des composés préférés de l'invention sont ceux pour lesquels R² représente un atome d'hydrogène ou un groupement R²⁰-C(O)-.

Un autre aspect avantageux concerne les composés de formule (I) pour lesquels R³ représente un atome d'hydrogène.

Le groupement R²⁰ préféré de l'invention est le groupement alkoxy et plus particulièrement le groupement éthoxy.

Dans les composés préférés de l'invention, n représente un entier égal à 4, 5 ou 6 et plus particulièrement 5.

Un aspect particulièrement avantageux de l'invention concerne les composés de formule (I) pour lesquels R¹ représente un atome d'hydrogène, R² représente un atome d'hydrogène, ou un groupement R²⁰-C(O)- avec R²⁰ représentant un groupement alkoxy, et n est égal à 4 ou 5.

10

15

Parmi les composés préférés de l'invention, on peut citer plus particulièrement la 3-cycloheptyl-3*H*-imidazo[4,5-*b*]pyridin-2-amine.

L'invention concerne également le procédé de préparation des composés de formule (I), caractérisés en ce que l'on utilise comme produit de départ les composés de formule (II) :

$$R^{1} \underbrace{\qquad \qquad NH_{2}}_{NH}$$

$$\underbrace{\qquad \qquad (II)}_{CH_{2})_{n}}$$

dans laquelle R¹ et n sont tels que définis dans la formule (I), composés de formule (II) qui se condensent aux dérivés d'isothiocyanate (III) :

$$S = C = N - C(X) - R^{20}$$
 (III)

dans laquelle X et R²⁰ sont tels que définis dans la formule (I), pour conduire aux intermédiaires de formule (IV) :

$$\begin{array}{c|c}
S & X \\
II & II \\
N - C - N - C - R^{20}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
N & C - R^{20}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
CH_2)_n
\end{array}$$
(IV)

dans laquelle R¹, n, X et R²⁰ sont tels que définis dans la formule (I),

5

10

15

composés de formule (IV) qui subissent une cyclisation intramoléculaire en milieu basique et en présence de catalyseur approprié pour conduire aux composés (I/a):

$$R^{1} \xrightarrow{N} NH - C - R^{20}$$

$$(I/a)$$

$$(CH_{2})_{n}$$

cas particuliers des composés de formule (I) pour lesquels R^1 , n, X et R^{20} sont tels que définis dans la formule (I),

composés de formule (I/a) qui en milieu acide se transforment en composés de formule (I/b):

$$R \stackrel{\text{I}}{\longleftarrow} N \qquad \text{(I/b)}$$

$$(CH_2)_n$$

cas particuliers des composés de formule (I) pour lesquels R¹ et n sont tels que définis dans la formule (I),

composés de formule (I/b) dont la fonction amine peut être fonctionnalisée en milieu basique, à l'aide d'halogénure d'alkyle Alk-Z (avec Alk représentant un groupement alkyle et Z un atome d'halogène) pour conduire aux composés de formule (I/c):

$$R^{l} \xrightarrow{N} N \xrightarrow{N} Alk \qquad (I/c)$$

$$(CH_{2})_{n}$$

cas particulier des composés de formule (I) dans lesquels R¹ et n sont tels que définis dans la formule (I) et Alk est tel que défini précédemment,

composés de formule (I/b) et (I/c) qui peuvent, en milieu basique, éventuellement en présence de catalyseurs appropriés, réagir avec R² – Z' (avec R² tel que défini dans la formule (I) et Z' représentant un groupement nucléofuge comme un atome d'halogène ou un groupement trihalogénoalkyle) pour conduire aux composés de formule (I),

composés (I/a), (I/b) et (I/c) formant la totalité des composés de formule (I), et :

- qui peuvent être, le cas échéant, purifiés selon une technique classique de purification,
- dont on sépare, le cas échéant, les stéréoisomères selon une technique classique de 10 séparation,
 - que l'on transforme, si on le souhaite, en leurs sels d'addition à un acide ou à une base pharmaceutiquement acceptable,

étant entendu:

- 15 - qu'à tout moment jugé opportun au cours du procédé précédemment décrit, le ou les groupements carbonyle, amino, alkylamino des réactifs de départ (II) et (III) peuvent être protégés puis, après condensation, déprotégés pour les besoins de la synthèse,
 - que les réactifs (II), et (III) sont préparés selon des modes opératoires connus, décrits dans la littérature.
- 20 Les composés montrent notamment une excellente activité dans la réduction des taux triglycérides et de glucose sanguin. Ces propriétés justifient leur application en thérapeutique dans le traitement et/ou la prophylaxie des hyperglycémies, dyslipidémies, et plus particulièrement dans le traitement des diabètes non insulino dépendants de type II, de l'obésité, de l'intolérance au glucose, et des complications diabétiques en particulier au 25 niveau cardiovasculaire.

5

-7-

L'activité de ces composés est également recommandée pour le traitement et/ou la

prophylaxie d'autres maladies incluant le diabète de type I, les hypertriglycéridémies, le

syndrome métabolique, la résistance à l'insuline, les dyslipidémies chez le diabétique, les

hyperlipidémies et l'hypercholestérolémie.

La présente invention a également pour objet les compositions pharmaceutiques 5

renfermant comme principe actif au moins un composé de formule (I) seul ou en

combinaison avec un ou plusieurs excipients ou véhicules inertes non toxiques,

pharmaceutiquement acceptables.

10

15

20

Parmi les compositions pharmaceutiques selon l'invention, on pourra citer plus

particulièrement celles qui conviennent pour l'administration orale, parentérale, nasale, les

comprimés simples ou dragéifiés, les comprimés sublinguaux, les gélules, les tablettes, les

suppositoires, les crèmes, pommades, gels dermiques, etc...

La posologie utile varie selon l'âge et le poids du patient, la nature et la sévérité de

l'affection ainsi que la voie d'administration. Celle-ci peut être orale, nasale, rectale ou

parentérale. D'une manière générale, la posologie unitaire s'échelonne entre 0,1 et 500 mg

pour un traitement en 1 à 3 prises par 24 heures.

Les exemples suivants illustrent l'invention et ne la limitent en aucune façon. Les

structures des composés décrits ont été confirmées par des techniques spectroscopiques et

spectrométriques usuelles.

Les produits de départ utilisés sont des produits connus ou préparés selon des modes

opératoires connus.

PREPARATION 1: N^2 -Cyclohexyl-2,3-pyridinediamine

Stade a: N-Cyclohexyl-3-nitro-2-pyridinamine

Un mélange constitué de 0,1 mole (15,85 g) de 2-chloro-3-nitropyridine et de 0,1 mole

(11,50 ml) de cyclohexylamine est chauffé à 120°C pendant 4 heures dans 250 ml DMF en présence de carbonate de potassium (13,81 g). La solution est ensuite extraite par 200 ml d'éther et la phase organique est lavée trois fois à l'eau. Après séchage sur sulfate de magnésium, l'éther est évaporé.

Stade b: N^2 -Cyclohexyl-2,3-pyridinediamine

10

15

20

25

On introduit dans l'autoclave 800 ml d'éthanol, 0,05 mole (11,06 g) du dérivé nitré préparé au stade précédent et 3,5 g de charbon palladié. Le mélange est chauffé à 60°C pendant 30 mn sous 50 kg d'hydrogène, puis agité horizontalement à température ambiante pendant 3 heures pour homogénéiser la solution. Après ce délai, la solution est filtrée sur büchner, puis sur double filtre pour éliminer les derniers résidus de charbon palladié et l'éthanol est évaporé sous pression réduite.

PREPARATION 2: N^2 -Cycloheptyl-2,3-pyridinediamine

Le protocole expérimental est identique à celui utilisé dans la préparation 1, en partant au stade a de la cycloheptylamine à la place de la cyclohexylamine.

EXEMPLE 1: 3-Cyclohexyl-3H-imidazo[4,5-b]pyridin-2-ylcarbamate d'éthyle

Stade a : {[2-(Cyclohexylamino)-3-pyridinyl]imino}(diéthylamino)méthylcarbamate d'éthyle

Un mélange de 0,02 mole (3,82 g) de 3-amino-2-cyclohexylaminopyridine de la préparation 1 et de 0,02 mole d'isothiocyanate d'éthoxycarbonyle est agité dans 50 ml de DMF à température ambiante pendant 3 heures. La solution est alors refroidie à 0°C et 0,05 mole de dipropylamine puis 0,02 mole de chlorure mercurique sont ajoutés successivement. Au bout de 15 minutes, le bain de glace est enlevé et la solution est agitée à température ambiante pendant 4 heures. Après avoir dilué la solution par 100 ml d'acétate d'éthyle, on la filtre sur célite et les solvants sont évaporés sous pression réduite. Le produit brut obtenu est ensuite recristallisé dans l'acétonitrile.

-9-

Stade b: 3-Cyclohexyl-3*H*-imidazo[4,5-*b*]pyridin-2-ylcarbamate d'éthyle

On dissout 0,0048 mole du composé préparé au stade précédent dans 100 ml d'une solution

de méthanol et de soude à 15 % (50/50). Après avoir chauffé la solution à reflux pendant 3

heures, le méthanol est évaporé. Le précipité ainsi obtenu est essoré, lavé à l'eau et

recristallisé dans l'acétonitrile.

Point de fusion: 264°C

5

10

15

20

EXEMPLE 2: 3-Cycloheptyl-3H-imidazo[4,5-b]pyridin-2-ylcarbamate d'éthyle

Le protocole expérimental est identique à celui utilisé dans l'exemple 1, en partant au stade

a de la 3-amino-2-cyclohephylaminopyridine de la préparation 2, à la place de la 3-amino-

2-cyclohexylaminopyridine.

Point de fusion: 177°C

EXEMPLE 3: 3-Cyclohexyl-3*H*-imidazo[4,5-*b*]pyridin-2-amine

On additionne le composé de l'exemple 1 à 100 ml d'une solution de dioxane saturée en

acide chlorhydrique gazeux et on chauffe la solution pendant 12 heures à reflux. Après

refroidissement de la solution, le précipité est essoré, lavé au bicarbonate de soude puis

recristallisé dans l'acétonitrile.

Point de fusion: 210°C

EXEMPLE 4: 3-Cycloheptyl-3*H*-imidazo[4,5-*b*]pyridin-2-amine

Le protocole expérimental est identique à celui utilisé dans l'exemple 3 en utilisant comme

produit de départ le composé de l'exemple 2.

Point de fusion: 210°C

ETUDE PHARMACOLOGIQUE

EXEMPLE A: Activité de l'AMPK dans un modèle cellulaire : hépatocytes isolés de rat

Les hépatocytes sont isolés selon la technique de Berry et Friend [J. Cell Biol, 43, 506-520 (1969)]. L'activité de l'AMPK a été mesurée selon la méthode décrite par Davies et al. [Eur. J. Biochem., 186, 123-128 (1989)]. Celle-ci implique la phosphorylation à partir de $[\gamma^{-32}P]$ -ATP d'un substrat peptidique (SAMS), basé sur la séquence entourant le site phosphorylé par l'AMPK de l'ACC. La réaction de mesure de l'activité de l'AMPK se termine par le dépôt d'un aliquot du milieu réactionnel sur un papier de phosphocellulose (Whatman P81), sur lequel le peptide SAMS se fixe et dont la radioactivité est mesurée après lavage.

A titre d'exemple, le composé de l'Exemple 4 active l'AMPK, après 30 minutes à la concentration de 500 μM, de 312 % (vs. la valeur basale) alors qu'à la même concentration dans les mêmes conditions l'AICARiboside, pris pour référence, l'active de 178 %.

EXEMPLE B: Activité hypolipémiante

5

10

15

20

Les produits de l'invention ont été testés *in vivo* chez la souris obèse ob/ob, utilisé comme modèle d'insulinorésistance associée à l'obésité. A titre d'exemple, le composé de l'Exemple 4 baisse significativement les triglycérides à 125 mg/kg per os, alors qu'avec la metformine, la même diminution est obtenue à 250 mg/kg per os.

Dans ce modèle, les composés de l'invention se sont donc révélés être de puissants hypolipémiants.

$\underline{\textbf{EXEMPLE C}}: \textbf{Composition pharmaceutique}$

	Formule de préparation pour 1000 comprimés dosés à 5 mg :	
	Composé de l'exemple 4	5 g
	Hydroxypropylméthylcellulose	2 g
5	Amidon de blé	10 g
	Lactose	100 g
	Stéarate de magnésium	. 2 .

REVENDICATIONS

1- Composés de formule (I):

5 dans laquelle:

- R¹ représente un atome d'hydrogène, d'halogène, un groupement alkyle, polyhalogénoalkyle, cyano, nitro, hydroxycarbonyle, alkoxycarbonyle, aminocarbonyle, alkylaminocarbonyle, ou dialkylaminocarbonyle,
- R^2 représente un atome d'hydrogène, un groupement alkyle, aryle éventuellement substitué, hétéroaryle éventuellement substitué ou un groupement R^{20} -C(X)- avec :
 - > R²⁰ représentant un groupement alkyle, alkoxy, amino, alkylamino, dialkylamino, aryle éventuellement substitué ou hétéroaryle éventuellement substitué,
 - > X représentant un atome d'oxygène, de soufre, ou un groupement NR²¹ où R²¹ représente un atome d'hydrogène ou un groupement alkyle,
- R³ représente un atome d'hydrogène, ou un groupement alkyle,
 - n représente un entier compris inclusivement entre 1 et 6,

leurs énantiomères, diastéréoisomères, ainsi que leurs sels d'addition à un acide ou à une base pharmaceutiquement acceptable,

20 étant entendu que :

- le terme "alkyle" désigne une chaîne hydrocarbonée, linéaire ou ramifiée, contenant de 1 à 6 atomes de carbone.
- le terme "alkoxy" désigne un groupement alkyle-oxy dont la chaîne alkyle, linéaire ou ramifiée, contient de 1 à 6 atomes de carbone,
- le terme "aryle" désigne un groupement phényle ou biphényle,

5

10

15

20

- le terme "polyhalogénoalkyle" désigne une chaîne carbonée, linéaire ou ramifiée, contenant de 1 à 3 atomes de carbone et de 1 à 7 atomes d'halogène,
- le terme "hétéroaryle" désigne un groupement de 5 à 11 chaînons, monocyclique ou bicyclique, dans lequel au moins un des cycles est aromatique, comportant dans le monocycle ou dans le bicycle 2 ou 3 hétéroatomes, choisis parmi l'azote, l'oxygène et le soufre, et
- le terme "éventuellement substitué" associé aux expressions aryle et hétéroaryle signifie que les groupements concernés sont substitués par un ou deux substituants, identiques ou différents, choisis parmi les atomes d'halogène et les groupements alkyle, alkoxy, polyhalogénoalkyle, hydroxy, cyano, nitro, amino (éventuellement substitué par un ou deux groupements alkyle) et -C(O)R_d avec R_d représentant un groupement choisi parmi hydroxy, alkoxy et amino, étant entendu que le groupement hétéroaryle peut être en plus substitué par un groupement oxo sur la partie non-aromatique de l'hétéroaryle.
- <u>3</u>- Composés de formule (I) selon l'une quelconque des revendications 1 ou 2 pour lesquels R¹ représente un atome d'hydrogène, leurs énantiomères, diastéréoisomères, ainsi que leurs sels d'addition à un acide ou à une base pharmaceutiquement acceptable.
- 4- Composés de formule (I) selon l'une quelconque des revendications 1 à 3 pour lesquels R² représente un atome d'hydrogène, leurs énantiomères, diastéréoisomères, ainsi que leurs sels d'addition à un acide ou à une base pharmaceutiquement acceptable.

- $\underline{5}$ Composés de formule (I) selon l'une quelconque des revendications 1 à 3 pour lesquels R^2 représente un groupement R^{20} -C(O)-, leurs énantiomères, diastéréoisomères, ainsi que leurs sels d'addition à un acide ou à une base pharmaceutiquement acceptable.
- <u>6</u>- Composés de formule (I) selon l'une quelconque des revendications 1 à 5 pour lesquels R³ représente un atome d'hydrogène, leurs énantiomères, diastéréoisomères, ainsi que leurs sels d'addition à un acide ou à une base pharmaceutiquement acceptable.

5

15

- <u>7</u>- Composés de formule (I) selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, 5 ou 6 pour lesquels R²⁰ représente un groupement alkoxy, leurs énantiomères, diastéréoisomères, ainsi que leurs sels d'addition à un acide ou à une base pharmaceutiquement acceptable.
- 8- Composés de formule (I) selon l'une quelconque des revendications 1 à 7 pour lesquels n représente un entier compris entre 4 et 6, leurs énantiomères, diastéréoisomères, ainsi que leurs sels d'addition à un acide ou à une base pharmaceutiquement acceptable.
 - <u>9</u>- Composés de formule (I) selon l'une quelconque des revendications 1 à 8 pour lesquels $R^{\frac{1}{3}}$ représente $R^{\frac{1}{3}}$, R^{1} représente un atome d'hydrogène, R^{2} représente un atome
 - d'hydrogène ou un groupement R²⁰-C(O)- avec R²⁰ représentant un groupement alkoxy et n égal à 4 ou 5, leurs énantiomères, diastéréoisomères, ainsi que leurs sels d'addition à un acide ou à une base pharmaceutiquement acceptable.
 - <u>10</u>- Composés de formule (I) selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, 6, 8 ou 9 qui est la 3-cycloheptyl-3*H*-imidazo[4,5-*b*]pyridin-2-amine.
- 20 <u>11</u>- Procédé de préparation des composés de formule (I) selon la revendication 1, caractérisé en ce que l'on utilise comme produit de départ un composé de formule (II) :

$$R^{1} \underbrace{\qquad \qquad NH_{2}}_{NH}$$

$$\underbrace{\qquad \qquad (II)}_{(CH_{2})_{n}}$$

dans laquelle R¹ et n sont tels que définis dans la formule (I), composés de formule (II) qui se condensent aux dérivés d'isothiocyanate (III) :

$$S = C = N - C(X) - R^{20}$$
 (III)

dans laquelle X et R²⁰ sont tels que définis dans la formule (I), pour conduire aux intermédiaires de formule (IV):

$$R^{1} \xrightarrow{NH-C-NH-C-R^{20}}$$

$$(IV)$$

$$(CH_{2})_{n}$$

dans laquelle R¹, n, X et R²⁰ sont tels que définis dans la formule (I),

5

10

15

composés de formule (IV) qui subissent une cyclisation intramoléculaire en milieu basique et en présence de catalyseur approprié pour conduire aux composés (I/a):

$$R^{1} \xrightarrow{N} NH \xrightarrow{X} II$$

$$(I/a)$$

$$(CH_{2})_{n}$$

cas particuliers des composés de formule (I) pour lesquels R^1 , n, X et R^{20} sont tels que définis dans la formule (I),

composés de formule (I/a) qui en milieu acide se transforment en composés de formule (I/b):

$$R^{1}$$
 N NH_{2} NH_{2} NH_{2} NH_{2} NH_{2} NH_{2} NH_{2} NH_{2} NH_{2}

cas particuliers des composés de formule (I) pour lesquels R¹ et n sont tels que définis dans la formule (I),

composés de formule (I/b) dont la fonction amine peut être fonctionnalisée en milieu basique, à l'aide d'halogénure d'alkyle Alk-Z (avec Alk représentant un groupement alkyle et Z un atome d'halogène) pour conduire aux composés de formule (I/c):

$$\begin{array}{c|c} R^{1} & & \\ \hline N & N \\ N & Alk \end{array} \qquad (I/c)$$

cas particulier des composés de formule (I) dans lesquels R¹ et n sont tels que définis dans la formule (I) et Alk est tel que défini précédemment,

composés de formule (I/b) et (I/c) qui peuvent, en milieu basique, éventuellement en présence de catalyseurs appropriés, réagir avec R² – Z' (avec R² tel que défini dans la formule (I) et Z' représentant un groupement nucléofuge comme un atome d'halogène ou un groupement trihalogénoalkyle) pour conduire aux composés de formule (I),

composés (I/a), (I/b) et (I/c) formant la totalité des composés de formule (I), et :

- qui peuvent être, le cas échéant, purifiés selon une technique classique de purification,
 - dont on sépare, le cas échéant, les stéréoisomères selon une technique classique de séparation,
 - que l'on transforme, si on le souhaite, en leurs sels d'addition à un acide ou à une base pharmaceutiquement acceptable,

20 étant entendu :

5

15

- qu'à tout moment jugé opportun au cours du procédé précédemment décrit, le ou les

groupements carbonyle, amino, alkylamino des réactifs de départ (II) et (III) peuvent être protégés puis, après condensation, déprotégés pour les besoins de la synthèse,

- que les réactifs (II), et (III) sont préparés selon des modes opératoires connus, décrits dans la littérature.
- 5 <u>12</u>- Composition pharmaceutique contenant comme principe actif au moins un composé selon l'une quelconque des revendications 1 à 10, seul ou en combinaison avec un ou plusieurs excipients ou véhicules inertes, non toxiques et pharmaceutiquement acceptable.
 - 13- Composition pharmaceutique contenant comme principe actif au moins un composé selon la revendication 12 contenant au moins un principe actif selon l'une quelconque des revendications 1 à 10 utile pour la fabrication de médicaments utiles comme activateur d'AMPK.

10

15

- 14- Composition pharmaceutique selon la revendication 12 contenant au moins un principe actif selon l'une quelconque des revendications 1 à 10 utiles pour la fabrication de médicaments traitant le diabète de type II non insulinodépendant, l'obésité, le diabète de type I, l'hyperlipidémie, l'hypercholestérolémie et leurs complications cardiovasculaires.
- 15- Composition pharmaceutique selon la revendication 12 contenant au moins un principe actif selon l'une quelconque des revendications 1 à 10 utiles pour la fabrication de médicaments traitant le diabète de type I, II et ses complications cardiovasculaires.
- 16- Composition pharmaceutique selon la revendication 12 contenant au moins un principe
 actif selon l'une quelconque des revendications 1 à 10 utiles pour la fabrication de médicaments traitant le diabète de type I et II.



BREVE INVENTION CERTIFICAT D'UTILITÉ



Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

DÉPARTEMENT DES BREVETS

26 bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08

DÉSIGNATION D'INVENTEUR(S) Page N° .1.. / 3...

(Si le demandeur n'est pas l'inventeur ou l'unique inventeur)

·	4 53 04 Télécopie : 01 42 93 59 3		Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire	OB 113 W /260		
Vos référence (facultatif)	s pour ce dossier	29049				
N° D'ENREGIS	STREMENT NATIONAL					
TITRE DE L'IN	IVENTION (200 caractères o	u espaces maxim	um)	•		
Nouveaux déri	ivés d'imidazopyridine, let	ır procédé de p	oréparation et les compositions pharmaceutiques qui les cont	iennent.		
LE(S) DEMAN	DFIIR(S):					
	ATOIRES SERVIER					
12, place de L						
92415 COURI FRANCE	BEVOIE Cedex					
11011102						
				•		
DESIGNE(NT)	EN TANT QU'INVENTEL	JR(S) : (Indiqu	uez en haut à droite «Page N° 1/1» S'il y a plus de tro	ois inventeurs,		
	mulaire identique et itum		e page en indiquant le nombre total de pages).			
Nom ,	·		RAULT			
Prenoms	1	Sylvain	Route de Saint-Pierre-sur-Dives			
Adresse	Rue	Route de	Route de Saint-Pierre-sur-Dives			
	Code postal et ville	14370	MOULT (France)			
	tenance (facultatif)					
Nom			LANCELOT			
Prénoms			Jean-Charles			
Adresse	Rue	Tour en B RN 13	Tour en Bessin RN 13			
	Code postal et ville	14400	LE BOURG (France)			
Société d'appart	tenance (facultatif)					
Nom		KOPP		-		
Prénoms		Marina				
Adresse	Rue	42, rue de	42, ruc de Lebisey			
	Code postal et ville	14000	CAEN (France)			
Société d'appartenance (facultatif)						
DATE ET SIGNATURE(S) DU (DES) DEMANDEUR(S) OU DU MANDATAIRE (Nom et qualité du signataire)						
François RIVIERE, Ingénieur Brevets						

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.





BREVET D'INV TION

CERTIFICAT D'UTILITÉ

Code de la propriété intellectuelle - Livre VI



DÉPARTEMENT DES BREVETS

26 bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08 Téléphone : 01 53 04 53 04 Télécopie : 01 42 93 59 30

DÉSIGNATION D'INVENTEUR(S) Page N° 2../3...

(Si le demandeur n'est pas l'inventeur ou l'unique inventeur)

			Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire	08 H3 W /26089		
Vos références (facultatif)	pour ce dossier	29049				
N° D'ENREGIS	TREMENT NATIONAL		02/3802	······		
TITRE DE L'IN Nouveaux déri	VENTION (200 caractères ou vés d'imidazopyridine, leu	espaces maximu r procédé de pr	m) réparation et les compositions pharmaceutiques qui les cont	iennent.		
•						
12, place de L 92415 COURI FRANCE	ATOIRES SERVIER a Défense BEVOIE Cedex					
utilisez un for	EN TANT QU'INVENTEL mulaire identique et num	érotez chaqu	ez en haut à droite «Page N° 1/1» S'il y a plus de tr e page en indiquant le nombre total de pages).	ois inventeurs,		
Nom			CAIGNARD Daniel-Henri			
Prénoms Adresse	Rue		22, avenue de la République			
	Code postal et ville	78230	LE PECQ (France)			
Société d'appar	tenance (facultatif)					
Nom		PFEIFFE	PFEIFFER			
Prénoms		Bruno	Bruno			
Adresse	Rue	47, ruc Er	nest Renan			
	Code postal et ville	95320	SAINT-LEU-LA-FORET (France)			
Société d'appar	tenance (facultatif)					
Nom			RENARD			
Prénoms '			Pierre			
Adresse	Rue	3, avenue	3, avenue du parc			
	Code postal et ville	78150	LE CHESNAY (France)			
Société d'appar	tenance (facultatif)					
k5/11/02	MANDEUR(S) ATAIRE té du signataire)	1				
riançois KIV	ERE, Ingénieur Brevets	1 -	,			



BREVET D' VENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ



Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

DÉPARTEMENT DES BREVETS

26 bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08

DÉSIGNATION D'INVENTEUR(S) Page N° 3../3..

(Si le demandeur n'est pas l'inventeur ou l'unique inventeur)

Vos références pour ce dossier (facultairif) 29049	éléphone : 01 53 04	53 04 Télécopie : 01 42 93 59 30		Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire	08 113 W /2609	
TITRE DE L'INVENTION (200 caractères ou espaces maximum) Nouveaux dérivés d'imidazopyridine, leur procédé de préparation et les compositions pharmaceutiques qui les contiennent. LES LABORATORES SERVIER 12, place de La Défense 92415 COURBEVOIE Cedex FRANCE DESIGNE(NT) EN TANT QU'INVENTEUR(S) : (Indiquez en haut à droite «Page N° 1/1» S'il y a plus de trois inventeurs utilisez un formulaire identique et numérotez chaque page en indiquant le nombre total de pages). Nom BIZOT-ESPIARD Prénoms Jean-Guy Adresse Rue 2, rue de la convention Société d'appartenance (ficultatif) Nom Prénoms Adresse Rue Code postal et ville Société d'appartenance (ficultatif) Nom Prénoms Adresse Rue Code postal et ville Société d'appartenance (ficultatif) Nom Prénoms Adresse Rue Code postal et ville Société d'appartenance (ficultatif) DATE ET SIGNATURE(S) UU (DES) DEMANDEUR(S)		s pour ce dossier	29049			
Nouveaux dérivés d'imidazopyridine, leur procédé de préparation et les compositions pharmaceutiques qui les contiennent. LES LABORATOIRES SERVIER 12, place de La Défense 92415 COURBEVOIE Cedex FRANCE DESIGNE(NT) EN TANT QU'INVENTEUR(S) : (Indiquez en haut à droite «Page N° 1/1» S'il y a plus de trois inventeurs utilisez un formulaire identique et numérotez chaque page en indiquant le nombre total de pages). Nom BIZOT-ESPIARD Prénoms Jean-Guy Adresse Rue Z, rue de la convention Société d'appartenance (ficultait) Nom Prénoms Adresse Rue Code postal et ville Société d'appartenance (ficultait) Nom Prénoms Adresse Rue Code postal et ville Société d'appartenance (ficultait) Nom Prénoms Adresse Rue Code postal et ville Société d'appartenance (ficultait) DATE ET SIGNATURE(S) DU (DES) DEMANDEUR(S) OU DU MANDATAIRE (Nom et qualité du signataire) La S/A/10 Z.	N° D'ENREGIS	TREMENT NATIONAL		0213 802		
LES LABORATOIRES SERVIER 12, place de La Défense 92415 COURBEVOIE Cedex FRANCE DESIGNE(NT) EN TANT QU'INVENTEUR(S): (Indiquez en haut à droite «Page N° 1/1» S'il y a plus de trois inventeurs utilisez un formulaire identique et numérotez chaque page en Indiquant le nombre total de pages). Nom BIZOT-ESPIARD Prénoms Jean-Guy Adresse Rue Code postal et ville 75015 PARIS (France) Société d'appartenance (facultatif) Nom Prénoms Rue Code postal et ville Société d'appartenance (facultatif) Nom Prénoms Adresse Rue Code postal et ville Société d'appartenance (facultatif) Nom Prénoms Adresse Rue Code postal et ville Société d'appartenance (facultatif) Nom Prénoms Adresse Rue Code postal et ville Société d'appartenance (facultatif) DATE ET SIGNATURE(S) DU (DES) DEMANDEUR(S) OU DU MANDATAIRE (Nom et qualité du signataire) La S/A^1{O} 2	Nouveaux déri	VENTION (200 caractères ou e ivés d'imidazopyridine, leur	espaces maximu procédé de p	réparation et les compositions pharmaceutiques qui les conti	ennent.	
LES LABORATOIRES SERVIER 12, place de La Défense 92415 COURBEVOIE Cedex FRANCE DESIGNE(NT) EN TANT QU'INVENTEUR(S) : (Indiquez en haut à droite «Page N° 1/1» S'il y a plus de trois inventeurs utilisez un formulaire identique et numérotez chaque page en Indiquant le nombre total de pages). Nom BIZOT-ESPIARD Prénoms Jean-Guy Adresse Rue Code postal et ville 75015 PARIS (France) Société d'appartenance (fincultatif) Nom Prénoms Rue Code postal et ville Société d'appartenance (fincultatif) Nom Prénoms Rue Code postal et ville Société d'appartenance (fincultatif) Nom Prénoms Adresse Rue Code postal et ville Société d'appartenance (fincultatif) Nom Prénoms Adresse Rue Code postal et ville Société d'appartenance (fincultatif) Nom Prénoms Adresse Rue Code postal et ville Société d'appartenance (fincultatif) DATE ET SIGNATURE(S) DU (DES) DEMANDEUR(S) OU DU MANDATAIRE (Nom et qualité du signataire) La SIATIO 2				•		
trilisez un formulaire identique et numérotez chaque page en Indiquant le nombre total de pages). Nom BIZOT-ESPIARD Prénoms Jean-Guy 2, rue de la convention Société d'appartenance (facultatif) Nom Prénoms Adresse Rue Code postal et ville Société d'appartenance (facultatif) Nom Prénoms Adresse Rue Code postal et ville Société d'appartenance (facultatif) Nom Prénoms Adresse Rue Code postal et ville Société d'appartenance (facultatif) DATE ET SIGNATURE(S) DU (DES) DEMANDEUR(S) OU DU MANDATAIRE (Nom et qualité du signataire) & S∫A^I O 2 BIZOT-ESPIARD BIZOT-ESPIARD PARIS (France) PARIS (France) PARIS (France) Code postal et ville Société d'appartenance (facultatif) DATE ET SIGNATURE(S) DU (DES) DEMANDEUR(S) OU DU MANDATAIRE (Nom et qualité du signataire) & S∫A^I O 2 Adresse	LES LABORA 12, place de L 92415 COUR	ATOIRES SERVIER a Défense				
Prénoms Adresse Rue Code postal et ville Société d'appartenance (facultatif) Nom Prénoms Adresse Rue Code postal et ville Société d'appartenance (facultatif) Nom Prénoms Adresse Rue Code postal et ville Société d'appartenance (facultatif) Doate et signature(s) Du (Des) Demandeur(s) Out Du Mandataire (Nom et qualité du signataire) La Sf.A1 O 2	utilisez un foi	EN TANT QU'INVENTEUR rmulaire identique et numé	rotez chaqu	e page en indiquant le nombre total de pages).	ois Inventeurs,	
Adresse Rue Code postal et ville Société d'appartenance (facultatif) Nom Prénoms Adresse Rue Code poştal et ville Code poştal et ville Société d'appartenance (facultatif) Nom Prénoms Adresse Rue Code poştal et ville Société d'appartenance (facultatif) Nom Prénoms Adresse Rue Code postal et ville Société d'appartenance (facultatif) DATE ET SIGNATURE(S) DU DU BMANDATAIRE (Nom et qualité du signataire) L S/A1 O 2		•			······································	
Adresse Code postal et ville Société d'appartenance (facultatif) Nom Prénoms Adresse Rue Code postal et ville Société d'appartenance (facultatif) Nom Prénoms Adresse Rue Code postal et ville Société d'appartenance (facultatif) Nom Prénoms Adresse Rue Code postal et ville Société d'appartenance (facultatif) DATE ET SIGNATURE(S) DU (DES) DEMANDEUR(S) OU DU MANDATAIRE (Nom et qualité du signataire) \$\frac{1}{2} \subseteq \frac{1}{2} \subseteq \frac{1}{2	Prenoms					
Société d'appartenance (facultatif) Nom Prénoms Adresse Rue Code poștal et ville Société d'appartenance (facultatif) Nom Prénoms Adresse Rue Code poștal et ville Société d'appartenance (facultatif) DATE ET SIGNATURE(S) DU (DES) DEMANDEUR(S) OU DU MANDATAIRE (Nom et qualité du signataire) \$\frac{1}{2} \subseteq \frac{1}{2} \subseteq \fra	Adresse	Rue	2, rue de l	2, tue de la convention		
Nom Prénoms Adresse Rue Code postal et ville Société d'appartenance (facultatif) Nom Prénoms Adresse Rue Code postal et ville Code postal et ville Société d'appartenance (facultatif) DATE ET SIGNATURE(S) DU (DES) DEMANDEUR(S) OU DU MANDATAIRE (Nom et qualité du signataire) La S/AAIO2			75015	PARIS (France)		
Prénoms Adresse Rue Code poștal et ville Société d'appartenance (facultatif) Nom Prénoms Adresse Rue Code postal et ville Société d'appartenance (facultatif) DATE ET SIGNATURE(S) DU (DES) DEMANDEUR(S) OU DU MANDATAIRE (Nom et qualité du signataire) La S/A1/O2	Société d'appar	tenance (facultatif)				
Adresse Rue Code poștal et ville Société d'appartenance (facultatif) Nom Prénoms Adresse Rue Code poștal et ville Société d'appartenance (facultatif) DATE ET SIGNATURE(S) DU (DES) DEMANDEUR(S) OU DU MANDATAIRE (Nom et qualité du signataire) La S/A1/O2						
Adresse Code postal et ville Société d'appartenance (facultatif) Nom Prénoms Adresse Rue Code postal et ville Société d'appartenance (facultatif) DATE ET SIGNATURE(S) DU (DES) DEMANDEUR(S) OU DU MANDATAIRE (Nom et qualité du signataire) La SIANIO 2.	Prénoms					
Société d'appartenance (facultatif) Nom Prénoms Adresse Rue Code postal et ville Société d'appartenance (facultatif) DATE ET SIGNATURE(S) DU (DES) DEMANDEUR(S) OU DU MANDATAIRE (Nom et qualité du signataire) La SIANIO 2.	Adresse	Rue				
Prénoms Adresse Rue Code postal et ville Société d'appartenance (facultatif) DATE ET SIGNATURE(S) DU (DES) DEMANDEUR(S) OU DU MANDATAIRE (Nom et qualité du signataire) & S/A^1/O 2		Code poștal et ville				
Prénoms Adresse Rue Code postal et ville Société d'appartenance (facultatif) DATE ET SIGNATURE(S) DU (DES) DEMANDEUR(S) OU DU MANDATAIRE (Nom et qualité du signataire) & S/A^IO2	Société d'appai	tenance (facultatif)				
Adresse Rue Code postal et ville Société d'appartenance (facultatif) DATE ET SIGNATURE(S) DU (DES) DEMANDEUR(S) OU DU MANDATAIRE (Nom et qualité du signataire) & \$\frac{1}{2} \lambda \frac{1}{2} \la	Nom					
Code postal et ville Société d'appartenance (facultatif) DATE ET SIGNATURE(S) DU (DES) DEMANDEUR(S) OU DU MANDATAIRE (Nom et qualité du signataire) \$\frac{1}{2} \leq \frac{1}{2} \cdot \frac{2}{2} \cdot\$	Prénoms					
Société d'appartenance (facultatif) DATE ET SIGNATURE(S) DU (DES) DEMANDEUR(S) OU DU MANDATAIRE (Nom et qualité du signataire) \$\frac{1}{2} \leq \frac{1}{2} \cdot \frac{2}{2} \cdot\$	Adresse	Rue				
DATE ET SIGNATURE(S) DU (DES) DEMANDEUR(S) OU DU MANDATAIRE (Nom et qualité du signataire) & \$\frac{1}{2} \lambda \frac{1}{2}		Code postal et ville		·		
DU (DES) DEMANDEUR(S) OU DU MANDATAIRE (Nom et qualité du signataire) $\frac{1}{2} \leq 1.1102$	Société d'appar	rtenance (facultatif)				
François RIVIERE, Ingénieur Brevets	DU (DES) DEM OU DU MAND (Nom et quali ならんれんのこ	MANDEUR(S) ATAIRE té du signataire)	1			

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.